# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-72579

(P2001-72579A)

(43)公開日 平成13年3月21日(2001, 3, 21)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ			Ť	~マコード(参考)
A 6 1 K	9/28			A 6 1	K 9/28			4 C 0 7 6
	47/10				47/10			
	47/14				47/14			
	47/20				47/20			
	47/32				47/32			
			審査請求	未請求	請求項の数17	OL	(全 12 頁)	最終頁に続く

(21)出職番号 特爾2000-193250(P2000-193250)

(22) /HMM FI 平成12年6月27日(2000.6.27)

(31)優先権主張番号 特願平11-184348

(32) 優先日 平成11年6月29日(1999.6.29)

(33)優先権主張国 日本 (JP)

(71)出願人 000002819

大正製薬株式会社

東京都豐島区高田3丁目24番1号

(72)発明者 小山 郁夫 式会补内

東京都豐島区高田3-24-1 大正製薬株

(74)代理人 100074114

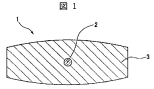
弁理士 北川 富造 (外3名)

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 有核錠及びその製造方法並びに製造システム (57) 【要約】

【課題】薬理活性等が高く投与量が少ない薬物を、確実 かつ容易に、しかも揮発性溶媒を用いることなく、いず れの錠剤にも均一に含有させることの可能な錠剤及びそ の製造方法並びに製造システムを提供すること。

【解決手段】 本発明の錠剤の内核部は、例えば、衡量 の薬物を包含した加熱溶融可能な基剤から構成される。 本発明の有核錠は、例えば、前記基剤を加熱により液化 させ、これを間欠的に吐出して、更に被覆剤で被覆する ことにより製造される。製造システムとしては、前記基 刹を圧送するためのポンプと該基剤の流路を遮断する電 磁弁及びその制御装置からなる吐出装置を備えるものが 好ましい。



### 【特許請求の範囲】

【請求項1】(a)有効成分としての薬物を含む、加熱溶 酸可能な基剤からなる少なくとも一つの内核部;及び (b) 前記内核部を包含する被覆部を含むことを特徴とす

【請求項2】前記内核部の平均重量が0.5mg以上であることを特徴とする請求項1記載の有核線

【請求項3】前記基剤が親水性物質、疎水性物質、両親 媒性物質又はこれらの混合物を含むことを特徴とする請 求項1又は2記載の有核錠。

【請求項4】前記親水性物質がポリエチレングリコール、ポリエチレンオキサイド、ポリピニルピロリドン、 グリセロゼラチン、糖類又はこれらの混合物からなるこ

クリセロセフチン、新類又はこれらの混合物からなることを特徴とする情報。 【請求項5】前記疎水性物質が合成又は天然のワックス 類又は油脂類、或いはこれらの混合物からなることを特

数とする請求項3又は4定数の有核差。 信款深項61 前記而製造性物質がステアリルアルコール、スラアリン酸ポリオキシル、セチルアルコール、ポ リオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレン デアリルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシブロ ピレングリコール、ポリオキシエチレンラリカルニーテ ル、ポリオキシエチレンクルピタンモノステアレート、 モノステアリン酸グリセリン、モノステアリン酸サトリ ウム、ラクラリン酸ツルビダン、ラウリル磁散ナトリ ウム、ラウロイルサルコシンナトリウム、ポリオキシエ チレンラリルエーテル又はこれらの混合物からなる ス を参物とよう輸来項3万3至のいずれか必然の有核

能。 【請求項7】(a)加熱溶融可能な薬物からなる少なくと も一つの内核部;及び(b)前記内核部を包含する被覆部

も一つの内核部;及び(b)前記内核部を包含する被覆部 を含むことを特徴とする有核錠。 【請求項8】前記内核部の平均重量が0.5mg以上で

【請求項9】(a)加熱溶融された液状基剤に薬物を混合する混合工程:

あることを特徴とする請求項7記載の有核鍵。

(a) 薬物を含む前記液状基剤を分割して液滴とする分割 工程;及び(c) 前記液滴の少なくとも一つを被覆剤によって被覆する被覆工程を含むことを特徴とする有核錠の

製造方法。 【請求項10】(a)加熱溶融された液状薬物を分割して 液滴とする分割工程;及び、(b)前記減滴の少なくとも 一つを被獲剤によって被獲する被應工程を含むことを特 後とする有核解の製造方法。

【請求項11】前記液滴の平均重量が0.5mg以上で あることを特徴とする請求項9又は10記載の有核錠の 製造方法。

【請求項12】前記分割工程において、液状薬物又は薬 物を含む前記液状基剤を不連続に吐出することにより液 滴とすることを特徴とする請求項9乃至11のいずれか に記載の有核錠の製造方法。

【請求項13】(a)加熱溶融された液状薬物又は薬物を含む加熱溶融された液状基剤を不連続に供給するための 吐出装置;

【請求項14】前記吐出装置が前記被状薬物又は被状基 剤を圧送するためのポンプ、前記液状薬物又は液状基剤 の減路を分断するための電磁弁及びその制御装置を含む ことを特徴とする請求項13記載の有核疑の製造システ ム

【請求項15】前記被覆装置が、白並びに該白内に出入 自在な上件及び下件の複数の組を備えた打旋装置である ことを特徴とする請求項13又は14記載の有核能の製 造システム、

【請求項16】(a)有効成分としての薬物を含む少なく とも一つの内核部;及び、(b)前配内核部を包含する被 襲部を含む有核錠の製造のための、前記薬物用の液状基 剤の使用。

【請求項17] (a) 有効成分としての薬物からなる少な くとも一つの内核能;及び、(b) 前配内核能を包含する 被獲部を含む有核錠の製造のための、前配薬物としての 被状薬物の使用。

### 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、栗理活性等が高い ために投与量が比較的少ない栗物をいずれの錠制にも均 一に含有させることの可能な蛇剤及びその製造方法並び に製造システムに関する。

### [0002]

【従来の技術】通常、錠剤には有効成分としての薬物が 数十mg 単位で添加され、投与されているが、強力な薬 理活性等を有する薬物については、1錠当たりの投与量 は比較的低量に抑制されている。

【0003】そのような、比較的少量の薬物を含有する 錠剤を製造する場合は、いずれの配利にも均一に薬物を 分配するために、例えば、薬物の溶液を賦形利に均一に 退和する方法がこれまでに採用されている。

【0004】この方法では、まず所望の薬物を適当な落 線に溶解させた後に、これを少量の賦形利に均一に混和 ・分散させる。次に、この分態物を所定置の新しい賦形 利に均一に混和・分散させる操作を数回繰り返すことに より増量を行い、その後を機を行う。そして、結合剤、 機関科等を必要により乾燥物に混和して顕粒を製造し、 これを打解機を用いて適当な形状に打綻することによっ て難解を製造する。しかしながら、この方法では、投与 される薬物の量が少ないために、今能剤に含まれる薬物 の含量均一性を保証することが大変困難であった。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、輸公平 2-48524分級に記載された微粒化装置は、ビエ ソ素子の張茹によって裏物の溶解溶液では緩緩液を微細 化して比出しているために線液の吐出力が極めて弱く、 その結果、1滴当たりの吐出量は約0.0008mg程 度を極かて微量に制限されてしまう。したがって、錠剤 1個に対し裏液1滴定けの出出で必要な果物度をまかな うことができる例は殆どなく、錠剤1個に薬液を複数回 吐出するを果がある。

【0007】ところで、特公平2-48524号公報に 記載のピエン発振器を用いた微粒化装置のノスルが設置 されることとなる打綻機の周辺は、賦形剤の粉が舞い、 かつ、装硬の動作に伴い比較的小さな乱気流が発生して いる。そのため、非常に軽量である薬液の微小液滴を、 常時、精度良く、しかも複数同にわたって賦予剤表面の 所定の位置に吐出することは極めて困難である。 【0008】しかも、ビエン発振器は元来インクジェッ

しから、しから、ヒニン元級会は人ポインクンと トプリングーに活用されているものであり、そこにおい て使用可能な溶媒は、低粘度であり、かつ、揮発性であ もものに張られる。さらに、これを旋列の刺塩に活用す たかには、活性成分としての薬物との相性が良く、か つ、安全性が保証されている溶媒を使用することが必須 である。したがって、これら全ての条件を演しする溶媒 は極めて駅産されたものとなってしまい、実用に耐える ものは皆様できる。

【0009】そして、仮に、上記のような条件を満たす 等線が用いられたとしても、特公平2-48524号公 報に記載の機能化力法では流細な液滴の製造のために多 量の溶解の使用が必須となるために、鉄溶媒の一部が打 般により寒地と共に試形別れに密封されてしまい、その 禅発が困難となる問題が存在する。したがって、柳発性 溶媒の授場を防止する手段を新たに譲じることが必要と なる。このように、ピエン発展を用いた微化失置に よる縦列の製造は多くの問題点を有しており、この方法 を用いての量の薬物を含む緩利を製造することは非常に 困難であった。

#### [0.0.1.0]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記のような 従来の技術における問題点を解決することをその課題と するものであり、本発明の有転錠の一のタイプは、 (a) 有効成分としての薬物を含む、加熱溶融可能な基列 からなる少なくとも一つの内核部と、(b) 前記内核部を 包含する被優節とを含むことを特徴とする。 前記内核部 の平均重量は0.5 mg以上であることが好ましい。な お、前記基別は、体温付近の温度で溶融するか、或い は、体温付近の温度では溶離しないものの、胃液、腸液 等の体液に溶解する性質を有することが好ましい。

【0011】前記基剤は親水性物質、疎水性物質、両親 媒件物質又はこれらの混合物から構成することが可能で ある。ここで、「両親媒性物質」とは親水性及び疎水性 の両方の性質を備えた物質を意味する。前記親水性物質 はポリエチレングリコール、ポリエチレンオキサイド、 ポリビニルビロリドン、グリセロゼラチン、飴等の糖類 又はこれらの混合物から選択されることが好ましく、前 記疎水性物質は合成又は天然のワックス類又は油脂類、 或いはこれらの混合物から選択されることが好ましく、 また、前記両親媒性物質はステアリルアルコール、ステ アリン酸ポリオキシル、セチルアルコール、ポリオキシ エチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンステアリル エーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレング リコール、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリ オキシエチレンソルビタンモノステアレート、モノステ アリン酸グリセリン、モノステアリン酸ソルビタン、モ ノラウリン酸ソルビタン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラ ウロイルサルコシンナトリウム、ポリオキシエチレンラ ウリルエーテル又はこれらの混合物から選択されること が好ましい。

【0012】一方、本発明の有核能の他のタイプは、 (a)加熱溶融可能な薬物からなる少なくとも一つの内核 部と、(b)前記内核部を包含する被覆部とからなること を特徴とする。この場合も、前記内核部の平均重量が 0.5mg以上であることが好ましい。

【0013】また、本発明の有核錠の製造方法は、(a) 加熱溶酸された複状基料に有効成分である薬物を混合する混合工程と、(b) 薬物を含む前記被状基剤を分割して液滴とする分割工程と、(c) 前記成液滴の少なくとも一つを被獲剤によって被獲する被模工程とを含むことを特徴とする。なお、薬物が加熱により溶融して液状物として存亡方場合はそのまま分割して液滴としてもよい。前記被滴の平均重量は0.5 mg以上であることが好ましく、また。前記分割工程では、液状薬物又は薬物を含む前記被状基剤を不連続に吐出することにより液滴とすることが好ましてとが存ましてとが存ましてとが存ましてとが存まして、ことが存まして、(a) 単純溶解されて、(b) 単純溶液溶液の(b) 単純溶液溶液の(b) 単純溶液溶液の(b) 単純溶液溶液の(b) 単純溶液の(b) 単純溶液溶液の(b) 単純溶液液の(b) 単純溶液液の(b) 単純溶液液の(b) 単純溶液液液液を(b) 単純溶液液液を(b) 単純溶液を(b) 単純液液液を(b) 単純液液体の(b) 単純液液体の(b) 単純液液液体の(b) 単純液液液体の(b) 単純液液液体の(b) 単純液液液体の(b) 単純液液体の(b) 単純液液体の(b) 単純液液体の(b) 単純液液体の(b) 単純液体の(b) 単

【0014】さらに、本発明の有核能の製造システム は、(a)加熱により溶織してそれ自体が液状物として存 在する薬物(以下、「液状薬物」という)又は薬物を含 む加熱溶機された液状基剤を不連続に供給するための基 解供給資産と、(b)削売液状薬物又は液状薬剤の液腫剤 を供給するための整層末供施を置と、(c)削売液状薬物 又は液状基剤を前記被優剤によって被覆するための被覆 装置とを備えることを特徴とする。前記基剤維給装置 は、前記被状薬物又は液状基剤を圧送するためのポン 、前記線収薬物又は液状基剤の流路を分所するための 電磁弁及びその制御装置を含むことが好ましく、また、 前記線覆装層は、自並びに該自内に出入自任な上件及び 下件の組を複数備えた打錠装置であることが好ましい。 【0015】

【発明の実施の形態】本発明の主題は、素物自体を加熱により、成いは、薬物を加熱解解させた酸状の素剤と混合して液状物を力を大きさの液滴に分割した上で、さらに該液滴を頻形消等の 被優利によって被覆して有核能とする技術に関する。また、未発明のも主題は、少なくとも1つの内容派及びその被優部を含む有核能の製造のための液状の基剤及び/又は薬剤の使用である。 未発明は、医薬有効成分としての少量の薬剤をと、脱形剤ないは潤多性の溶液と混合することなく、各能利中に適量すつ包含させることが、可能に向上させ、かっ、誘路線に放因する各種の分量が一性を大幅、関連を解消できるという技術的な特徴を有している。

【0016】以下、本発明に係る有核錠及びその製造方 法並びに製造システムについて詳細に説明する。 【0017】図1は本発明の実施の形態の一例である路

球形の有核錠1の断面図であり、有核錠1は、医薬有効 成分としての比較的少量の薬物が含まれる一つの内核部 2と、内核部2を包含する被覆部3とから構成されてい る。有核錠1の大きさは特に限定されるものではない が、経口投与可能なサイズとされることが好ましい。 【0018】図1に示す実施の形態では、内核部2は、 有効成分としての薬物を含む、加熱溶融可能な基剤から 構成されており、該基剤は所定の融点以上の温度に加熱 することによって液化可能である。薬物としては各種の ものを使用することができ、例えば、抗生物質、強心 剂、血圧降下剂、血糖降下剂、抗凝血剂、解熱剤、鎮痛 剤、消炎剤、抗ヒスタミン剤、催眠剤、鎮静剤、抗脂血 剤、利尿剤、血管拡張剤、抗てんかん剤、精神安定剤、 麻酔剂、抗腫瘍剤、化学療法剤、呼吸促進剤、鎮咳除痰 剤、筋肉弛緩剤、解毒剤等が挙げられる。これらの薬物 は単独で、又は複数が組み合わせて使用されてもよい。 有核錠1の1錠当たりに配合される薬物の添加量は、一 般の薬物の添加量に比べて少量であることが好ましく、 例えば、1錠当り、0,0001~20mg、好ましく は0.0001~10mg、より好ましくは、0.00 01~1mgの範囲内で設定することができる。

【0019】前記基列の主成分としては、親木性物質、 緑水性物質、両関媒体性物質又はこれらの混合物を採用す ることができる。前記観水性物質としては、加熱によ り、40℃、好ましくは50℃以上の所定の温度で溶験 するが、それ以下の温度であっても胃液又は腸液等の体

液中において少なくとも一部が溶解ないしは膨潤する性 質を有するものが好ましく、例えば、製薬的に許容可能 なポリエチレングリコール、ポリエチレンオキサイド、 ポリピニルピロリドン、メチルセルロース、ヒドロキシ プロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ール、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ボリビ ニルアルコール、ポリアクリレート、ポリビニルアセテ ート、アミノアルキルメタクリレート コポリマー、ポ リビニルアセタールジエチルアミノアセテート、セルロ ースアセテートフタレート、メチルメタクリレートーメ タアクリル酸 コポリマー、ヒドロキシブロピルメチル セルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセル ロースアセテートサクシネート、カルボキシメチルエチ ルセルロース、糖類等又はこれらの混合物を使用するこ とが可能であるが、薬物の耐熱性、放出性の点で、ポリ エチレングリコール、ポリエチレンオキサイド、ポリビ ニルピロリドン、グリセロゼラチン又は飴等の糖類が好 ましい。

【0020】一方、前記疎水性物質としては、加熱によ り、好ましくは30~38℃で溶融するが、水には溶解 しない性質を有するものが好ましく、例えば、ワックス 類、油脂類等、又はこれらの混合物を使用することが可 能であるが、薬物の放出性の点で製薬的に許容可能な合 成。半合成又は天然のワックス類又は油脂類が好まし く、このような油脂類としては、例えば、カプリル酸、 カプリン酸、ペラゴン酸、ウンデシル酸、トリデシル 酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ペンタ デシル酸、ヘプタデシル酸、ステアリン酸、オレイン 酸、エライジン酸、リノール酸、リノレイン酸等の不飽 和脂肪酸又は不飽和脂肪酸グリセリンエステル、ウィテ ィップゾール、天然カカオ脂等を挙げることができる。 【0021】また、前記両親媒性物質としては、加熱に より、好ましくは30~38℃で溶融するか、または、 溶融温度以下の温度であっても胃液又は腸液等の体液中 において少なくとも一部が溶解ないしは膨潤する性質を 有する、安定性の高い物質が好ましく、例えば、ステア リルアルコール、ステアリン酸ポリオキシル、セチルア ルコール (セタノール)、ポリオキシエチレン硬化ヒマ シ油、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオ キシエチレン (105) ポリオキシプロピレン (5) グ リコール、ポリオキシエチレン(160)ポリオキシブ ロピレン (30) グリコール、ポリオキシエチレンラウ リルエーテル、ポリオキシエチレンソルビタンモノステ アレート (ポリソルベート)、モノステアリン酸グリセ リン、モノステアリン酸ソルビタン、モノラウリン酸ソ ルビタン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウロイルサルコ シンナトリウム、ポリオキシエチレンラウリルエーテル (ラウロマクロゴール)、レシチン或いは水添レシチン 等のレシチン類、又はこれらの混合物が好ましい。

【0022】前記基剤には、上記した各種の薬物の他

-4-

に、臍襲、外面活性剤、熱点調整剤、粘度調整剤、金 封鎖剤、抗酸化剤、筋壊剤等の線々な筋肌剤が混合され ていてもよい。なお、前配差剤に含まれる水、エタノー ル等の溶解成分は必要最小限に留める必要があり、具体 的には、20%以下、好ましくは10%以下、より好ま しくは5%以下とすることが変ましい。

【0023】なお、医薬有効成分として、加糖によりそれ自体が溶離して液状となりうる薬物を使用する場合には、上記した各種蒸剤を使用することなく、薬物のみで内核能2を構成してもよい。そのような薬物としては、例えばユビアカレノン (ubiquinone, coenzymeqlo)等を挙げることができる。

【0024】被壓部3の材質としては、クエン酸カルシウム、別ン能水素カルシウム、メタケイ酸ブルミン酸サスネンウム、破酸カルンウム、メタケイ酸ブルミン酸・グネシウム、破酸カルンウム、トウモロニデンブン、馬鈴薯デンブン、セルロース等の通常使用される賦形剤を使用することができる。また、被原路3には、必要に取じて、反應水素ナトリウム等の発治剤、乳体の精筋、アスパルテーム等の付性料剤、ハッカ油等の香料、アルバルテーム等の付性料剤、ハッカ油等の香料、アルバン酸ナトリウム等の多糖類、ブラケン等のア大高分質、ドロキシエチルセルロース等のセルロース類、ポリエチレングリコール等の合成高分子質、タルク等の商決剤、又はその他の活血剤を単独で或いは複数組み比較的低、実物を通常使用される量、例えば、10~500mg、好ましくは20~500mgの範囲で含んでもよい。

【0025】図1に示す実施の形態では、有核錠1に含まれる内核部2の重量は0.5mg以下あることが好ましく、2mg以上であることがより好ましい。内核部2の重量が0.5mg未満では、後述するように有核錠1の製造上不都合である。また、内核部2の重量の上限は特に限定されないが、能剤の強度維持の点で、50mg以下であることが好ましい。

【0026】本発明の有核機の被襲縮に包含される内核 部の個数は一つに限られるものではなく、複数であって もよい、図2は、本発明の実施の形態の他の一例である 略球形の有終館1°の断面図である。ここで、図1と同 一の構成要素については同一の符号を付して説明を省略 する。

[0027] 図から明らかなように、図2の存様錠17 は、被覆部3の上下面に落4が形成されており、また、 核覆部3の内部には2つの内核第2a、2bが包含され ている点で図1の実施の形態とは異なる。図示される存 核旋17は、そのまま袋母されてもよいが、必要であれ は、溝4を用いてX一X線にあって2分割して使用され る。溝4は被覆部3の上面のみ、又は、下面のみに形成 されていてもよく、また、被覆部3を周回するような連 統備であってもよい。

【0028】有核錠を構成する被覆部3内に複数の内核

郷が包含される場合は、被優高3内における部内線部の 位置は必要に応じて適宜設定することができるが、例え ば図2に示すように、有核旋1,が分割して使用可能な タイプである場合には、分割によって独立した断片とな る被優部3の各部分3 a、3 bのそれぞれに少なくとも 一つの内核部2が存在するように内核部2 a、2 bo位 置を設定することが好ました。このように内核部2 a、 2 bを配置することによって、有核錠を分割して使用し た場合に、各分割片の薬効を保証することが可能とな る。

【0029】 なお、満年は被職領3の表面に複数本規数 されてもよく、その場合は、被機師3をさらに多くの分 制作に分割することができる。この場合、内核館2は前 記分割片の個数以上が被機師3で含まれることが好まし く、特に、前記各分割片に対応する位置に少なくとも一 つの内核節2が存在するようにその位置が設定されることが好まし とが好ましい。

【0030】図2に示す実施の形態では、図1の実施の 形態の場合と同様の理由により、有核健1°に含まれる 核数の内核節2a、2bの平均重量は0.5mg以上で あることが好ましく、2mg以上であることがより好ま しい。また、内核節2a、2bの平均重量の上限につい でも50mg以下であることが好ましい。なお、表面に 債4を有し、分割して使用可能な有核健1°の形状とし ては、内核節2a、2bの配置の容易性の点からみて、 いわゆるカブレット型(関係に丸みのある略重力体形 状)が好ましい。

【0031】本発明の有核能1、1'は必要に応じて、各種の医薬的に許容される材質によってその表面がコーティングされていてもよい。このようにして得られたコーティング層は、例えば、様々、徐放性皮膜、腸溶性皮膜 大は胃溶性皮膜等として機能させることができる。なお、印刷用に水溶性皮膜をコーティングしてもよい。コーティング方としては、例えば、維剤コーネング装置等を用いた公知の方法を採用することができる。

【0032】図1 (又は図2) に示す実施の形態の有核 錠は、例えば以下の方法によって製造することができ る。

【0033】まず、上記したような各種の材質からなる 基剤を加熱溶機させで被状とする。 なお、前記基剤が複 数の成分からなる場合は、各成分を予め混合した後に加 熱して混合物を溶融させてもよく、一方、各成分を例別 に加熱溶機したものを後で混合してもよい。

【0034】次に、加熱溶酸させた液状基剤に有効成分 としての少量の薬物を添加・混合し、撹拌等を行って溶 解力至糖剤させる。このように、本発明では、液状の基 剤に薬物を混合するので、粉粒状の基剤(賦形剤等)に 混合する場合に比べて基剤の各部分での濃度を容易に均 とすることができる。しかも、基剤は揮発性の溶媒を 必要最小限しか含んでいないので製造された膨和中に溶 媒が残留して臭い、変質し、また、製造中に溶媒が爆発 する等の恐れが少ない。また、揮発性溶媒の揮散に伴い 内部の体積が減少して錠刑が変形したり、錠剤の強度が 低下したりする恐れも少ない。

【0035】なお、それ自体が加熱溶酸されて総状となりる実物を有効成分として他則する場合には、例えば、該薬物のみを加熱して溶酸液とする。この場合には、薬物の生素がを混合しないので薬物の濃度を溶酸液の循環と基剤の種類との組合せを考慮する必要がないので作業性が向上する。また、素剤を使用する場合に比べて実物を対象をは使用するようとができ、3、

【0036】次いで、このようにして得られた、医薬有

効成分である薬物が溶解乃至分散された前記液状基剤、 或いは、該薬物の溶融液からなる液状薬物を分割して液 滴とする。前記分割の手法は特に限定されるものではな いが、分割の容易性及び製造効率等の点からみて、前記 液状基剤又は液状薬物を不連続に吐出することにより液 滴化することが好ましい。前記吐出を行うための装置と しては、液状物質を不連続に吐出可能な公知の装置を使 用することが可能であるが、少なくとも、往復ポンプ、 回転ポンプ、うず巻きポンプ、プロペラポンプ、ジェッ トポンプ、ギアーポンプ、エアーポンプ、圧縮ガスを加 圧源として利用した叶出ポンプ等の前記液状基剤又は液 状薬物を圧送する機能を有するポンプ、前記液状基剤又 は液状薬物の流路を不連続に遮断して分断する電磁弁、 及び、該電磁弁の開閉を制御するするための制御装置を 備えた吐出装置が好ましい。なお、前記吐出装置は該装 置内での液状基剤の固化を防止するために加熱手段を備 えている。

【0037】このような出出接版では、ギャーボンブ等で知圧した液状素別又は波状薬物の流路上に設けられた 弁を電気的に開閉することにより前途液状素剤なは液状 薬物を微粒化して吐出するので、電歪(ビエジ)素資源の を引用した感覚化方法とは異なり、得られる液滴の粒 子サイズ及び重量の制御が容易であり、かつ・吐出量の制 限が大幅に緩和される。しかも、基剤又は薬液を容易に 症圧状態とすることが可能であり、さらに、弁の開閉を 種微小時間で制御することができるので、比較的大きな サイズの液液を高速で、しかも、正確に出出することが できる。このような吐出装度としては、例えば、ホット メルト型後着剤の吐出に汎用されている、いわゆるホットメルトガン (ボットガン、(ボットメルトアブリケーターとも呼ばれる)を挙げることができる。

【0038】このようにして前記液状基利収は液状薬物を分割して得られる液滴の平均重量は0.5mg以上であることが改ましく、1mg以上がより好ましく、特に2mg以上であることが好ましい。通常、錠剤の製造機では接慮の稼働によって、膜形剤等の粉末が舞い。 私気流が湯巻いているが、このように吐出される液滴の重

量が大きいと、これらの因子によって該液滴の進路が影響を受けにくい。したがって、常時、精度良く、前記液 滴の吐出位置を制御することができる。

【0039】こうして、前記液状基剤又は液状薬物が分 割されて得られた前記液滴は、その固化前又は固化後に 少なくとも一つが被覆剤によって被覆されて有核錠とさ れる。被覆剤としては、例えば、クエン酸カルシウム、 リン酸水素カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシ ウム、硫酸カルシウム、トウモロコシデンプン、馬鈴薯 デンプン、セルロース等の通常使用される粉粒状の賦形 剤を使用することができる。また、被糠剤には、必要に 応じて、炭酸水素ナトリウム等の発泡剤、乳糖等の糖 類、アスパルテーム等の甘味剤、ハッカ油等の香料、ア ルギン酸ナトリウム等の多糖類、ゼラチン等の天然高分 子類、ヒドロキシエチルセルロース等のセルロース類、 ポリエチレングリコール等の合成高分子類、タルク等の 潤沢剤、又はその他の添加剤を単独で或いは複数組み合 わせて添加してもよい。なお、被覆剤は、活性が比較的 低い薬物を、通常使用される量、例えば、10~500 mgの範囲で含んでいてもよい。前記被覆剤を用いた被 覆の形態は特に限定されるものではなく、例えば、錠剤 の製造に通常使用される打錠装置を利用して行うことが 可能である。

【0040】上配した有核錠の製造方法は、例えば、以 下の製造システムによって実施することができる。図3 は本発明の有核錠の製造システムの実施の形態の一例を 赤す上面図であり、図4は図3の製造システムをY方向 からみた一部透視側面図である。

【0041】図示されるように、この製造システムで は、図示しない駆動機構により回転可能なターンテープ ル5の周縁部に、ターンテープル5を上下に貫通する中 空円筒形状の複数の白5 a が円弧状に整列して配置され ている。

【0042】各日5a内には関示を省除する駅動機構に まり上下動可能な下件5bが下方から常に挿入されてお り、日5aの下端を常時間塞している。なお、図4に示 す実施の形態では下件5bの上端面は凹面状とされてい るが、必要に応じて、該上端面の形状は適宜変更するこ とができる。

【0043】図3に示すように、臼5 aの上がには、ターンデーブル5の周囲に沿って第1の玻璃機体結装置 6、液状薬物又は薬物を6む除状基剤の吐出装置 7、第 2の破暖網機結装置 8、打除が行われる打貨能9がターンデーブル5の回転方向に沿って順に配設されている。 31 及び第2の被暖網体結装置 6、8 は、千め定められた量の破暖網体間欠的に口5 a, のには除計することができる。前に被磨力を破り取りたりになり、2000年間であるが、特に、取り扱いの容易性のあから効果な形態のあの症体、温潤状態の粉粒体等の様々な形態のものを使用可能であるが、特に、取り扱いの容易性の点から乾燥状態の粉粒状液優網

を用いることが好ましい。

【0044】吐出装置7は液状薬物又は薬物を含む加熱 溶融された液状基剤をノズル7aから日5a内に不連続 に一定量づつ吐出するための装置であって、上述のホッ トメルトガンが好適に使用できる。前記被求薬物又は被 状基剤が装置又はノズル内で固化することを防止するた めに吐出装置7及びノズル7aには図示を省略する加熱 機構が付設されている。なお、必要に応じて吐出装置7 は複数のノズル7aを有じているよい。

【0045】 打錠部9では、目5aの上力に、図示を省 略する駆動機構により目5a内に出入自住に上井9aが 起設されている、目5a内に出入可能な上井49など も1つ打錠師9に存在すればよいが、その配設関数は特 に制限されない。また、必要に応じて、ターンテーブル の周練部に治って、例えば、被覆例供給装置6、数 能数として適宜、他の上枠を配数することもできる。

【0046】打錠部9ではセストン・シリングー機構等の図示しない服動装置により上件9 aが日5 a内に上方から嵌入され、所定圧力によって打焼が行われる。上件9 aのストローク、押圧力、移動速度等は各様インターマースを介して入力された所定の条件及び/又は予め定められたシーケンスに従って設定される。なお、図4に示す実施の形態では、上件9 aの下端面は凹面試とされているが、必要に応じて、該下端面の形状は適宜変更することができる。

【0047】次に、図3及び図4の製造システムを用いた有核能の製造整体について図5を参照しつつ説明する。図5は、図3及び図4の製造システムを用いて図1の有核能を製造する場合の製造工程の一例を示す図である。

【0048】まず、第1の被壓剤供給装置6の直下に位置する空の臼5a内に第1の被壓剤供給装置6から所定量の被覆剤3が供給され、図示しないすり切り機構によって、過剰量の被覆剤が日5aから除去されて図5(a)に示す状態となる。

【0049】所定量の破壊剤3が投入された日5aはタ レンテーブル5の回転に伴い、吐出装置7のノズル7a に対応する位配に移動する。なお、必要でもれば、日5 aが吐出装置7に到達する前に下件5bを下方に若干量 移動させて試白5a内の容積を拡大してもよく、また、 該印5a内の被擾剤3を、任意に設けられる他の上件を 用いて予値打錠してもよい。

【0050】自5aが吐出装置でに対応する位置に到達すると、バスルフaから所定量の加熱溶解された、彼状実物で含む液状盂熱が吐出される。図4に示される実施の形態では内核部に1個であるので、液状物のノズルフaからの吐出回数は1回に設定されるが、複数個の内域部を有する有核旋を製造する場合は、それらの吐出回数は複数回に設定される。吐出された液状薬物欠は液状基

剤は直ちに固化を開始するが、固化速度を早めるため に、目15 a 内を希却してもよい。このようにして、図5 (b)に示すように、被覆剤3上に薬物又は薬物を含む液 状基剤からなる内核部2が形成される。

【0051】このようにして吐出装置アから被状薬物と は薬物を含む液状素剤が投入された日5 a はターンテー ブルちの回転により、続いて、第2の被獲換損給装置8 に対応する位置へ移動するが、その間に、下作ちりを者 干量下降させて日5 a 内の容積がなたれる。第2の被 獲別供給装置8の面下に移動した日5 a 内には、第1の 被獲利供給装置6の場合と四線に所定量の被獲利3が更 に供給される。これにより、内核都2は被獲利3によっ で完全に被要され収易(6)に示す状態となる。

【0052】最後に、日5 aはターンテーブル5の回転によって打錠部9に対応する位置へ多動する。図5 cmテま方に、こでは上方から上件9 aが日5 a内に所定の押圧力で嵌入される。したがって、日5 a内の破 覆刻 3は上件9 aからか押圧力と下件5 bからの応力として、内核部2及び被優都3を備えむて打焼され、このようにして、内核部2及び被優都3を備える有核能1が製造される。打焼綻は、上件9 aが日5 a内から上方に引きなかれると共に、下件5 aが上昇して図5(e)に示すまかに有核能1が145 aからか上升して図5(e)に示すまかに有核能1が145 aからか上升して図5(e)に示すまかに有核能1が145 aからか上引れ、図示しない歌出機構によって製造システム外一段り出されて、次工程に供給される。この後、必要に応じて有検蛇の表面にコーティング解等が形成されてもよい。

【0053】図6は、図3及び図4とほぼ同一の製造システムを用いて図2に示す有核能を製造する場合の製造工程の一例を示す図である。 【0054】図5の場合と同様に、まず、第1の被磨利

供給装置6の直下に位置する空の臼5 a 内に第1の被覆 剤供給装置6から所定量の被覆剤3が供給され、図6 (a)に示す状態となる。図6に示す製造システムでは、 臼5aに嵌入する下杵5bの上端面の一部に突条が設け られており、該突条が図2に示す有核錠表面の溝4を形 成する。前記空条の形状は特に限定されるものではな く、必要に応じて、直線状、曲線状或いはこれらの線の 交差形状等の様々なパターンを採用することができる。 【0055】所定量の被覆剤3が投入された臼5 a はタ ーンテーブル5の回転に伴い、吐出装置7のノズルに対 応する位置に移動する。図6に示す製造システムでは吐 出装置7にはノズルが2つ設けられており、各ノズルか ら図2の有核錠の内核部2a、2bに相当する液状薬物 又は薬物を含む液状基剤が吐出される。なお、必要であ れば、臼5aが吐出装置7に到達する前に下杵5bを下 方に若干量移動させて該臼5a内の容積を拡大してもよ く、また、該臼5a内の被覆剤3を任意に設けられる他 の上件を用いて予備打錠してもよい点等は図5の場合と 同様である。こうして、図6(b)に示すように、被覆剤 3上に薬物又は薬物を含む基剤からなる2つの内核部2

a. 2 b が形成される。

【0056】続いて、このようにして申出装置でから被 状基剤が投入された自5 a はターンテーブル5 の回転に 以り、第2 の被腰剤供給装置 8 に対応する危険 移動す るが、その間に、下件5 b を所定量下降させて自5 a 内 の容積を拡大する。第2 0 被腰剤供給装置 8 の直下形度 動した自5 a 内には、図5 の場合と同様に形定量の被襲 剤3 が第1 の被腰剤供給装置 6 より更に供給される。こ れにより、内核部2 は液腫剤3 によって完全に被優され 図6 (e)に示す数量となる。

【0057】そして、日58はターンテーブル5の回転によって打錠部9に対応する位置へ移動し、図6位に デオように、上方から上件98が日58円に声の押圧 力で嵌入される。次いで、日58内の被覆列3社上件9 aからか押圧力と下件50からの応力と相まって上下方 向から圧縮されて打錠され、このようにして、内核部 2、被覆部3及び様4を備える有核能1、が製造され

る。この製造システムでは、日5 a 内に嵌入する上件9 a の下端面にも所定形状の突条が形成されており、該突 条によって、図2の有核能1'の得4が形成される。な お、有核能1'の分割を容易とするために、下杵5 bの 上端面の突条形態と上杵9 aの下端面の突条形態は必要 に応じて適宜決定される。

【0058】打縦後は、上件9aが日5a内から上方に 引き抜かれると共に、下件5aが上昇して図6(e)にポ すように有接険1、が日5aから排出され、図示しない 取出機構によって製造システム外へ取り出されて、次工 駆に供給される。なお、下件5 かと増加及び上件9a の下端面の面形状は任意であるが、製造される有線範

1'がいわゆるカプレット型(丸みのある直方体形状) となるように、その表面の形状が調整されていることが 好ましい。

### [0059]

【実施例】内核部の調製テスト:表1に示す組成を有する基剤を80℃で加熱溶解し、これに医薬有効成分としてベラプロストナトリウムを添加して溶解させた。

# 【表 1 】

#### 表 1

禁	物	ベラブロストナトリウム	10.0部
基	剤	日局マクロゴール1500 日局マクロゴール4000 ジプチルヒドロキシトルエン	1865.9部 119.1部 5.0部

【0060】この混合液4mg当たり20μgの薬物が含まれる液滴を製造するために、ギアーボンブタイプのホットメルトガン (ノードンン株式会社製HM−3000シリーズ、タイプ3100)を用いて該急治液を液滴

とし、剥離紙上に吐出して1満年の重量と含有薬物量を 測定した。前記ホットメルトガンの運転条件を表2に、 また、測定結果を表3に示す。

### 表 2

【表2】

項目	詳細データ
ガンの型式 比出条件:	ノードソン社タイプ3100
ノズルオリフィス	0.35mm
MAE.	1cm平方当たり3.0kg
弁のオープン時間	おミリ砂
弁のクロス時間	95 ≥ 0 10
・1秒間の流数	10商/秒
基剤薬液の温度	80°C

【0061】 【表3】

表3

N	1滴の重さ	1滴中の薬物量
1	4.03ag	20.05µg
2	4.08	20.05
3	4.06	20.13
4	4.05	19.09
5	3.99	19.87
6	4.01	20.06
7	4.10	19.97
8	3.92	20.22
9	4.04	19.58
10	4.00	19.83
均值	4.03mg	19.89µg
勒係数	0.95%	1.18%

表3から明らかなように、剥削紙の上に吐出した各液滴の重さと含有薬物量はほぼ目的どおりであり、ばらつき も少なく、高積度の吐出が行われたことが確認された。 【0062】有核能の製造、図3及び図4に示す製造シ ステムを用いて有核能の製造した。まず、内径が9mm である円筒状の日5 a内に下記の表4の組成の額形利を 110mg 売塩した。

[0063]

【表4】

表 4

	Э	20	☆
孔楷		75 6	F
コーンスターチ		125 86	
ヒドロキシプロピルメチルセルローズ		迎景	
ステアリン酸マグネシウム		適量	
コロイド状ケイ酸		酒油	ž.

次に、白5 a 内の下杵5 b を引下げ、前配賦形利表面の中央に表1 0 組成を有する被抗基剤を、上記したものと同一のホットメルトガン (ノードソン株式会社製HM-3000シリーズ、タイプ3100)を用いて1 海吐出した。そして、下杵5 b を引下げ、吐出された液滴の上に表4 の組成の賦形剤を更に110 m g 充填した。その後、外形9 mmの上杵9 a を日5 a 内に嵌入して打旋を行い有核旋を製造した。

【0064】このようにして得られた有核綻は、直径9mm、厚み3.7mm、直接224mgであった。この有核綻11歳中のペラプロストナトリウムの含量均一性の試験結果を表ちに示す。表ちから明らかなように、任意に取り出した10個の錠剤の個々の錠剤中の薬物含量の平均値は19.94μg、変動係数は1.38%であっ

【表5】

表 5

N	1錠中の薬物量
1	20.11µg
2	20.20
3	20.13
4	19.09
5	19,87
6	20.06
7	19.97
8	20.53
9	19.58
10	19.83
平均值	19.94µg
变射条数	1.38%

[0065]

【発明の効果】本願発明は、あらゆる種類の錠利及びそ の製造に適用することが可能であり、本発明によれば、 有効成分である薬物の種類にかかわらず以下の効果を奏 する。

【0066】(1)医薬有効成分としての薬物を液状基剤 と混合されて溶液又は懸濁液として取り扱う場合は、薬 物量がたとえ微量であっても該溶液又は懸濁液の各部分 の濃度を均一とすることができる。また、加熱溶酸によ り液状とされた薬物をそのまま使用する場合には、そも そも塞液の濃度は各部分で一定に保たれる。したがっ て、それらの液状物を分割して各錠剤中に包含させるこ とによって、各錠剤中に含まれる薬物量を高い精度で一 定とすることができる。

【0067】(2)本発明によれば、ピエグ発振器により 調製した液滴(特公平2-48524号公報によれば1 滴が約0.001mg) よりも遥かに大きな液滴(0. 5 m g 以上) の調製が可能であるので、少量の薬物を錠 剤中に配合する場合は1錠当たり、薬物を含む液状基剤 又は液状薬物自体を1滴吐出するだけで十分である。し たがって、微小な液滴を複数回吐出する場合に比べて製 造工程が簡略化される。また、錠剤が製造される回転打 **錠機等の周辺は粉が舞い、かつ乱気流が発生している** が、吐出される液滴は重量が大きいためにこれらの影響 を受けることなく、常時、精度良く賦形剤等の表面に吐 出される。したがって、各錠剤に確実に薬物を包含させ ることが可能であり、各錠剤に含まれる薬物量を均一と することができる。さらに、内核部の位置を一定とする ことができるので内核部を賦形剤等で確実に被覆するこ とが可能である。

【0068】(3)また、本発明において内核部が薬物を 含む基剤から構成される場合は、基剤自体が加熱により 液状となり該薬物の溶媒又は分散媒として機能するの で、揮発性溶媒を多量に用いる場合のように、溶媒の残 留、爆発、臭い等のトラブルが少ない。また溶媒の揮発 に伴う体積の縮小による錠剤の変形、強度の劣化が少な い。また、内核部が薬物のみから構成される場合も、そ もそも揮発性溶媒を使用する必要がないので上記した不 都合は生じない。さらに、基剤も使用しないので、基剤 と薬剤の種類の組合せを考慮する必要がなく、また、比 較的多量の薬物を錠剤中に包含させることができる。

【0069】(4)そして、本発明では製造工程を簡略化 して、コストダウンを図ることができる。すなわち、本 発明の有核錠では1錠当たりの薬物の含有量はその薬液 量又は該薬物を含む液状基剤の量によって調節可能であ

るために、被覆部の量の増減は自由に行うことが可能で ある。したがって、スケールアップの検討及び操作など を要することなく様々な径の錠剤を容易に製造すること ができる。また、薬液又は薬物を含む液状基剤の吐出量 及び吐出頻度は正確に制御することができるので、内核 部の量、形状、分布等は容易に変更することが可能であ る。さらに、苦み成分を含む薬物は錠剤の中心部に局在 し、被覆剤によって被覆されているので、薬物が均一に 分散されている従来の錠剤に施されていた苦みマスク用 の錠剤表面のコーティングが不要である。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の実施の形態の一例である略球形の有核 錠の断面図。

【図2】本発明の実施の形能の他の一例である路球形の 有核錠の断面図。

【図3】本発明の有核錠の製造システムの実施の形態の 一例を示す上面図。

【図4】図3の製造システムをY方向からみた一部透視 側面図。

【図5】図3及び図4の製造システムを用いて一つの内 核部を有する有核錠を製造する場合の製造工程の一例を 示す図。

【図6】図3及び図4とほぼ同一の製造システムを用い て二つの内核部を有する有核錠を製造する場合の製造工 稈の一例を示す図。

## 【符号の説明】 1, 1'

- 內核部
- 被覆部
- ターンテーブル 5

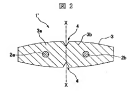
有核錠

- 6 第1の被覆剤供給装置
- 7 吐出装置
- 第2の被覆剤供給装置
  - 打綻部

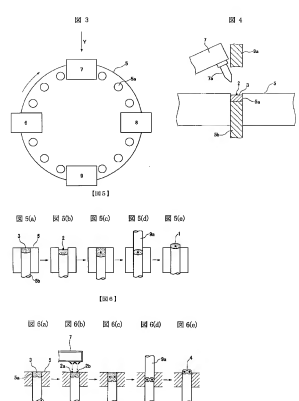
[図1]

図 1

[図2]



[図3] [図4]



# フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7		識別記号	FI		テーマコート' (参考)
A 6 1 K	47/34		A 6 1 K	47/34	
	47/36			47/36	
	47/44			47/44	

F ターム(参考) 4C076 A337 A42 BB01 DD05A DD05A DD05A DD27 DD37A DD39A DD41 DD45A DD46A DD51A DD67A EE5A EE32 EE38 EE42A EE51A FF02 FF06 FF28 FF29 GC01 GC11 GC14 GC16